

© EPODOC / EPO

- PN JP4021635 A 19920124
- TOXICITY-SUPPRESSING AGENT OF ACETALDEHYDE AND DRINK AND FOOD EFFECTIVE IN SUPPRESSION OF TOXICITY OF ACETALDEHYDE
- PURPOSE:To obtain a toxicity-suppressing agent containing an alanine-derived dipeptide as an active ingredient and used for prevention or treatment before, during or after taking alcoholic drink.
 CONSTITUTION:The objective toxicity-suppressing agent containing a dipeptide expressed by the formula (either one of X and Y is alanine residue and the other is arbitrary amino acid residue), preferably L-alanyl-L-valine, L-valyl-L- alanine, L-alanyl-L-leucine or L-leucyl-L-alanine as an active ingredient. The dipeptide is preferably formulated at an amount of 0.5-20g per one recipe to prepare a preparation, a drink and a food.
- FI A23L1/03; A23L2/26; A61K37/02+ADQ; A61P39/02; C07C31/08; C07C47/06&Z; C07K5/06; C07K5/06&Z
- PA SUNTORY LTD
 - SUWA YOSHIHIDE; ITAGAKI SAWAKO; KITAGAWA YOSHINORI; KODA YASUSHI
- AP JP19900126284 19900516
- PR JP19900126284 19900516
- DT !

IN

© WPI / DERWENT

- AN 1992-076744 [10]
- Agent for inhibiting toxicity of acetaldehyde and alcoholic liquor contains alanine-originating di:peptide contg. one other aminoacid, and overcomes aldehyde dehydrogenase deficiency
- J04021635 The agent contains an alanine-originated dipeptide of formula L-X-L-Y (one of X and Y is the alanine residue; and the other a residue from any other aminoacid). A new drink also contains the alanine-originated dipeptide(s).
 - The dipeptides are opt. synthesised or extracted from natural matter. Available dipeptides include L-alanyl-L-valine, L-valyl-L-alanine, L-alanyl-L-leucine, L-leucyl-L-alanine, L-alanylglycine, L-alanylglutamic acid, L-alanyl-L-alanine, L-alanyl-L-isoleucine, L-alanyl-L-tyrosine, L-alanyl-L-tryptophan and L-alanyl-L-phenylalanine, esp. L-alanyl-L-valine. Available agent forms include capsules, tablets, powder, granules, drinks, injection agents and drops. Available excipients and supports include lactose, sucrose, liq. sugar, magnesium stearate, oxypropylcellulose, vitamins, citric and malic acid, perfumes and inorganic salts. The agent is usually added to liquor, mineral water and other drinks and confectionery, such as candies. The addn. ratio of the dipeptides is pref. 0.5-20g every dosage. The agent is opt. used for prevention or remedy.
 - USE/ADVANTAGE Allows healthy drinking of liquor, esp. for persons having a defect w.r.t. aldehyde dehydrogenase (e.g. approx. 50% of Japanese) and quite safe to the body. (5pp Dwg.No.0/0)
- AGENT INHIBIT TOXIC ACETALDEHYDE ALCOHOLIC LIQUOR CONTAIN ALANINE ORIGIN DI PEPTIDE CONTAIN ONE AMINOACID OVERCOME ALDEHYDE DEHYDROGENASE DEFICIENT
- PN JP4021635 A 19920124 DW199210 000pp
- IC A23L1/03; A23L2/26; A61K37/02; C07C31/08; C07C47/06; C07K5/06
- MC B06-D01 B10-B02B B12-J01 B12-J05 D03-H01T E06-D01 E10-B02B
- DC B05 D13 E19
- PA (SUNR) SUNTORY LTD
- AP JP19900126284 19900516
- PR JP19900126284 19900516

⑲ 日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

⑫公開特許公報(A) 平4-21635

®Int. Cl. 5

識別記号

·庁内整理番号

43公開 平成4年(1992)1月24日

A 61 K A 23 L 37/02 1/03 ADQ

8317-4C

6977-4B

A 23 L 1/03

審査請求 未請求 請求項の数 2 (全5頁)

60発明の名称

アセトアルデヒドの毒性抑制剤およびアセトアルデヒドの毒性抑制 に有効な飲食物

> 平2-126284 ②特 頭

②出 平2(1990)5月16日

明 者 諏 訪 個発

芳

大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号

式会社基礎研究所内

垣 佐和子 @発 明 老 板

大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号

式会社基礎研究所内

明 個発

大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号 サントリー株

式会社基礎研究所内

の出 頸 サントリー株式会社 大阪府大阪市北区堂島浜2丁目1番40号

四代 理 人 弁理士 湯浅 外4名

最終頁に続く

1.[発明の名称]

アセトアルデヒドの毒性抑制剤およびアセトア ルデヒドの毒性抑制に有効な飲食物

2.[特許請求の範囲]

1.式:L-X-L-Y (式中、XおよびYのうち いずれか一方はアラニン残基を表し、そして他方 は任意のアミノ酸機基を表す) で示されるアラニ ン由来ジペプタイド を有効成分とするアセトア ルデヒドの毒性抑制剤。

1.式:L-X-L-Y(式中、XおよびYのうち いずれか一方はアラニン残益を表し、そして他方 は任意のアミノ酸疫苗を表す)で示されるアラニ ン由来ジペプタイドをアセトアルデヒドの毒性抑 制に有効な量で含有してなる飲食物。

3.[発明の詳細な説明]

(産業上の利用分野)

本発明は、アラニン由来ジペプタイドを有効成 分とするアセトアルデヒドの毒性抑制剤およびア ラニン由来ジペプタイドをアセトアルデヒドの書 **性抑制に有効な量で含有してなる飲食物に関し、** さらに詳しくはアルコ‐ル飲料摂取に伴い血中に 生じるアセトアルデヒドのもたらす毒性から生体 を防御する薬剤および飲食物に関する。

(従来の技術)

アルコール、特にエチルアルコールは主に肝臓で アルコ-ル脱水素酵素によって酸化され、アセトア ルデヒドに変換される。また、その一部はミクロゾ ムのエタノ-ル酸化系(microsomal ethanol exidising sysytem:NEOS)やペルオキシゾ-ムに存 在するカタラーゼによってもアセトアルデヒドへ と酸化される(L.J.Kricks およびP.M.S. Cleark, Biochemistry of alcohol and alcoholism, Ellis Barwood Ltd., Chichester, 1979), Tthr. Tr. ドは更にアルデヒド脱水素酵素により酢酸に変換 される。肝臓に取り込まれたアルコ-ルの約15%は 酢酸として循環系に放出されることになる (Landonist. E. et al., J. Clia. Invest., Vol. 41. 355-361,1961)。一般に飲食後の健康人の血中アル コール設度は0.01-0.1%である(Lasiqaist, F.,The

-209-

特開平4~21635(2)

metabolism of alcohol,1-52,Biological basis
of alcoholism,Tiley-interscience,Toronto,
1971)。一方、アセトアルデヒドの血中濃度はアルコールの1/1000 復度である。

アセトアルデヒドはアルコール代謝上不可避的 な生成物であり、アルコール飲料を過度に摂取した ときの急性中毒やいわゆる「悪酔」の主因を形成す ると考えられているが、近年、飲酒に伴うアセトア ルデヒドの下記のような副次的な作用についても 明らかにされつつある。

(1)酸化的リン酸化の阻害、および脳、肝における コエンザイムA活性の抑制(Beer, C.T.および Quastel, J.B., Can. J. Biochem. Physick. Vol. 36,

(1)カテコ-ルアミンの遊離の促進、およびそれに 件う心機能の低下(McCloy. R. B. et al., Cardiovasc. Res., Yol. 8, 215, 1974)。

(1)テトラヒドロイソキノリン類の生成。本物質は ノルエピネフリンやエピネフリンとアセトアルデ ヒドが縮合することにより生成され、アルコ-ル依

アセトアルデヒド脱水素酵素(タイプI)の欠損が約50%の人々に見られ、この酵素の欠損者におけるアルコール摂取後の血中アセトアルデヒド濃度は欠損していない正常な人と比べ、著しく高い(約17倍)ことが指摘されている(Earada, S., Laucet, I,

こうした観点からアセトアルデヒドの血中濃度を低下させる物質がすでにいくつか研究されている。例えば、血中 のアセトアルデヒド濃度を減少させる物質としては、L-システイン、L-2-メチルチアソリジン・(-カルボン酸、チアミン塩酸(Sprince、B.et al., Accats and Actions、Vol. (/2,125-130、1974)、重亜硫酸ナトリウム、B-ベニシラミン(Hagasawa, B.T., et al., Life Sci., Vol. 20, 187-194,1917)、ニコチンアミド(Erikksson, C., J. P., FEBS Lett., Vol. 40, 317, 1974)が報告されている。

しかしながら、L-システイン、チアミン塩酸、D-ベニシラミンなどの SB基を有する化合物の有効性については、D-ベニシラミンが臨床的に許容される役与量域ではアセトアルデヒド血中濃度につい

存在の主因を形成するとの説がある(Sandler.M.et al., Batere(London), Vol. 1.61, (19-441, 1973)。
(4)テトラヒドロ-β-カルボリン類の生成。本物質は、アセトアルデヒドとインド-ルアミン類の総合により形成され、やはりアルコ-ル依存症に関チするとされている(Rahvan, R.G., Toxicol-Appl-Pharmacol., Vol. 34, 3-17, 1975)。

(5)心拍数、換気、死腔の増加(Asmassen, E-et al., Acta Pharmacol. Toxicol., Ver. 4,311-320,1948)。
(6)突然変異原性および染色体異常誘発(Obe. G.およびRistow, H., Mutation Res., Vol. 65,229-259,1979)。

アルコ-ル飲料を健康的に嗜むためには、アセトアルデヒドの存性による上記生体への不都合な作用を低下させることが望ましい。上記の(1)-(6)の好ましからざる副次的作用についてもアセトアルデヒド後度を減少させることにより直接、あるいは間接的に緩和することができる。

アセトアルデヒドの毒性を抑制することは、日本人をはじめとするモンゴロイドでは、遺伝的に

てなんら効果を及ぼさないことから否定的見解も出されている(lacac, K., et al., Jpa, J. Alcohol & Drag Depeadeace Vol.19(1), 7(-42, 1984)。また、L-システインは比較的毒性があり、他のチオール化合物も本発明の目的とは別の薬理作用も併せ持つことから、理想的なアセトアルデヒドの毒性低下剤とは含い難い。一方、最近、藤原らによりアミノ酸の一つであるL-α-アラニンがアセトアルデヒドの急性毒性を有効に抑制すること、この効果がアラニンによるカテコールアミン拮抗作用であることが報告されている。(Fajivara, K., et al., Jpa, J. Alcohol & Drag Depeadeace, Vol.23(1), 54-69,

[発明が解決しようとする課題]

本発明者らは、L-α-アラニンと同定度もしくは
L-α-アラニンより効果の強い新たなアセトアル
デヒドの毒性抑制剤を検索する目的でアラニン由
来ジペプタイドおよびトリペプタイドをはじめと
するオリゴペプタイドを中心として研究を進めた。
【課題を解決するための手段】

-210-

. 特閒平 4-21635 (3)

その結果、既知のアラニン由来ジペプタイドが 血中アセトアルデヒドの毒性から生体を振めて有 効に防御し、その作用が強力であることを見いだ し、本発明を完成するに至った。

すなわち、本発明は、式:L-X-L-Y(式中、 XおよびYのうちいずれか一方はアラニン残茎を 衷し、また他方は任意のアミノ酸残茎を姿す)で示 されるアラニン由来ジペプタイドを有効成分とす る、生体内に生じたアセトアルデヒドの毒性抑制 刺および飲アラニン由来ジペプタイドをアセトア ルデヒドの毒性抑制に有効な量で含有してなる飲 食物を提供するものである。

本発明に係わるジベブタイドは通常の合成法により得られるが、天然物からの抽出物質でもよく、市販されているものでもよい。 その具体例としては、たとえばL-アラニル-L-バリン、L-バリル-L-アラニン、L-アラニル・L-アラニルグルタミン酸、L-アラニル-L-イソロイシン、1-アラニル-L-チロシン、L-アラニル-L

の菓子類、コーラなどの炭酸飲料をふくむソフトドリンク、ミルク飲料、果汁飲料、コーヒー、紅茶などの噂好飲料などの飲料類、チーズなどの乳製品類などの飲食物に含有される。例えばドリンク剤の場合には、必要に応じ、他の生理活性皮分、ミネラル、ビタミン、ホルモン、栄養の飲料的性格をもたせることもできる。ドリンク剤の変形例として、ミネラルウォーダーの形とすることも可能である。

上記製剤および飲食物のアセトアルデヒド毒性抑制効果を十分に発揮させるためには有効成分のジペプタイドは単独または合計量で1回服用または投与当たり0.5-20[含まれることが好ましい。この量はヒトに不快な症状を引き起こすアセトアルデヒドの凌度には飲酒量の多少にかかわらでまた。だななく、約20μモル/| 以上の血中濃度に達すれば大部分の人に何らかの症状が出る。但し、有れる事実に基づき定められたものである。但し、有効成分は栄養素としてのジペプタイドであるから、1回分当たり20g以上とすることは本発明の効果を

-トリプトファン、l-アラニル-l-フェニルアラニン、などが、 好ましくはl-アラニル-l-バリン、l-バリル-l-アラニン、l-アラニル-l-ロイシン、およびl-ロイシル-l-アラニンがあげられ、とくに 好ましくはl-アラニル-l-バリンがあげられる。

また、本発明の飲食物においてもまた通常の方法に従ってアラニン由来ジペプタイドは、 あらゆる飲食物、例えばキャンディー、ビスケットなど

何ら損なうものではない。

本発明の製剤および飲食物は、アセトアルデヒドの好ましからぬ作用を抑制するため、アルコール 飲料摂取の前、中、後に予防的または治療的に使用される。

〔実施例〕

以下に、実施例を用いて本発明をさらに詳しく 説明するが、もとより本発明はこれらの実施例の みに限定されるものではない。

試驗例 1

本発明に係わるアラニン由来ジペプタイドをそのアセトアルデヒドの毒性抑制作用を確認するために1-σ-アラニンと共に以下の試験に供した。

- (1) 節定方法
- (i)実験動物:CDF, 雄性マウス(日本チャールズリパー)を1週令で購入し、1週間の予備飼育の後実験に用いた。

-211-

特開平 4-21635 **(4)**

背灯)に設定された飼育室でポリイソペンテンケージ(日本チャールズリバー製、115×115×1170Ham)に6匹ずつ飼育した。因形飼料CE-1(日本クレア)および飲料水は自由に摂取させた。

(m) 放棄の調整:アセトアルデヒドは蒸留水にて希釈し、投与量が13ミリモル/kgになる様に調整した。また、1-α-アラニンおよびアラニン由来ジペプタイド[1-アラニル-1-バリン、1-アラニル-1-ロイシン、1-ロイシル-1-アラニン]は役与量が11ミリモル/kgになるように脱イオン水に辞解して試験に供した。すべての往射量は18m1/kgとした。

(iv)アセトアルデヒド急性致死抑制試験:1-a-アラニンおよび各ジペプタイドを腹腔内投与し、30分後にアセトアルデヒドを腹腔内投与した。アセトアルデヒド投与2時間後および2週間後の生存率を観察した。

(▼)統計処理:効果判定基準としては12検定を用いた。

(1) 結果

下記表Ⅰに示す様に、蒸留水を投与した対照群

表 I L-σ-アラニンおよびアラニン由来ジペブ

タイドによるア	セトアルデヒド	毎性の軽減
被試化合物	投与 2 時間後 生存匹数 / 使用匹数 (%)	投与2週間後 生存匹数 /使用匹数(%)
蒸留水(対照)	12/72 16.7	12/72 16.7
レー・アラニン	44/60 73.3	10/68 70.0
L-アラニル -L-パリン	31/36 86.1	30/36 83.3
1-アラニル -1-ロイシン	24/36 66.7	20/36 55.5
L-ロイシル -L-アラニン	31/4 64.6	29/48 60.4

アセトアルデヒド 12m mole/kg・

ジベブチド lim mele,

**:1% 有意

実施例1 (カブセル剤の製造)

L-アラニル-L-パリン	1 5 0 m²g
乳糖	(lag
ステアリン酸マグネシウム	2 m g
2†	200 m g

において11ミリモル/kgのアセトアルデヒドを腹腔内投与した場合の生存率は、2時間後および2週間後において16.7%であった。一方、L-α-アラニン 11ミリモル/kgをアセトアルデヒド投与10分前に腹腔内投与すると、2時間後に71.1%、2週間後に78.8%のマウスが生存した。

アラニン由来ジペプタイドについては有効なアセトアルデヒドの毒性抑制作用が認められ、特に1-アラニル-L-ロイシン、L-ロイシル-L-アラニンについて有意な差が認められた。その中でも、L-アラニル-L-バリンを前投与した場合の生存率は、2時間後で16.1%、1週間後で11.1%であり、プーマーアラニンよりも高い傾向が認められた。

以上の結果から本発明に係わるアラニン由来ジベプタイドが優れたアセトアルデヒド毒性抑制剤であること、さらにレーアラニル・レーバリンが レーαーアラニンより効果が強い傾向が認められ、 より望ましいアセトアルデヒド毒性抑制剤である ことがわかる。

上記の割合でL-アラニル-L-バリンと乳糖を配合し打験したのち粉砕し、ステアリン酸マグネシウムを配ぜる。配合物をそれぞれ2号カブセルに充填した。

実施例2 (錠剤の製造)

L-アラニル-L-ロイシン	2 0 0 m g
乳糖	5 0 m g
āt	150mg

以上を1錠当たりの量とする。

上記の割合でL-アラニル-L-ロイシンと乳糖を 促合し打錠した。

実施例3(ドリンク剤の製造)

l-ロイシル-L-アラニン	10 k g
昼珠:Di-面石鹸ナトリウム	1 g
コハク酸	0 . 0 9 g
酸味:クエン酸	100g
ピタミン:ピタミンC	108g
香料	1001
塩化カリウム	1 0 g
硫酸マグネシウム	5 g

-212-

上記の成分を配合し、水を加えて1001とし、次い で二酸化炭素を吹き込み、炭酸入りドリンク剤を 製造した。

[発明の効果]

以上説明したとおり、本発明のアセトアルデヒドの毒性抑制剤および飲料物は、より健康的にアルコール飲料を噛むことを可能とするものである。また、その有効成分がアミノ酸であり、ヒトに対して極めて安全である。日本人の約50%にアルデヒド脱水溝降素の欠損が見られるが、これらの人々がアルコール飲料を安心して健康的に楽しむためにも本発明のアセトアルデヒドの毒性抑制剤および飲食物は非常に有用である。

本発明における有効成分のアラニン由来ジペプ タイドは、アルコ-ル飲料に直接添加してアセトア ルデヒドの毒性抑制に役立てることも可能である。

特許出顧人 サントリー株式会社 代理 人 弁理士 海 改 衆 三 (外4名)

第1頁の続き

®Int. Cl. ⁵			Cl.	5	識別記号	庁内整理番号
//	C	23 07 07	ĸ	2/26 5/06 31/08 47/06	Z	6977-4B 8318-4H 6958-4H 9049-4H

⑩発 明 者 好 田 裕 史 大阪府三島郡島本町若山台1丁目1番1号 サントリー株 式会社基礎研究所内